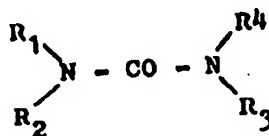


Translated from German by
 SCIENTIFIC TRANSLATION SERVICES
 411 Wyntre Lea Dr.
 Bryn Mawr, PA 19010

Patent Claims

1. Cosmetic agents, especially skin care, skin protective and skin-cleaning agents based on usual components, such as emulsifying agents, fat substances, plant extracts, solvents, perfumes, thickeners, preservatives, and surfactants, characterized in that they contain hydroxyalkyl-substituted ureas according to the general formula



in which R_1 , R_2 , R_3 and R_4 denote, independently from one another, a hydrogen atom, a lower (C_1 - C_4 alkyl or a lower (C_2 - C_6) hydroxyalkyl group, which may contain 1-5 hydroxyl or hydroxyalkyl groups, providing that at least one of the radicals R_1 - R_4 denotes a hydroxyalkyl or oligohydroxyalkyl group, in an amount of 1 wt. % to 20 wt. % and preferably 3 wt. % to 10 wt. % relative to the total agent.

2. Cosmetic agents in accordance with claim 1, characterized in that the hydroxyalkyl-substituted ureas are used in the form of the crude products as obtained in the preparation reaction after treatment with an acid cation exchanger to set a neutral pH value.
3. Cosmetic agents in accordance with claims 1 and 2, characterized in that besides the hydroxyalkyl-substituted ureas acting as moisturizers for the skin, they contain the usual components, such as emulsifying agents, fat substances, plant extracts, preservatives, perfumes, thickeners, solvents, and surfactants in the conventional amounts.
8. Process for preparing *N*-(2-hydroxyalkyl)-ureas by reacting optionally substituted 2-oxazolidones at elevated temperature between preferably 100°C and 200°C with primary or secondary and especially primary amines.

51

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

DEUTSCHES PATENTAMT



Int. Cl. 2:

C07 C 127/15

A 61 K 7/00

A 61 K 7/48

C 11 D 3/48

DE 27 03 185 A 1

11

Offenlegungsschrift 27 03 185

21

Aktenzeichen:

P 27 03 185.2

22

Anmeldetag:

27. 1. 77

23

Offenlegungstag:

10. 8. 78

31

Unionspriorität:

22 23 31

54

Bezeichnung:

Kosmetische Mittel mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltmitteln

71

Anmelder:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf

72

Erfinder:

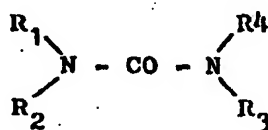
Möller, Hinrich, Dipl.-Chem. Dr.; Osberghaus, Rainer, Dipl.-Chem. Dr.;
4000 Düsseldorf

DE 27 03 185 A 1

2703185

P a t e n t a n s p r ü c h e

1. Kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel auf Basis üblicher Bestandteile wie Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Lösungsmittel, Duftstoffe, Verdickungs-, Konservierungsmittel, Tenside, gekennzeichnet durch einen Gehalt an hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen der allgemeinen Formel



- in der R_1 , R_2 , R_3 und R_4 unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine niedere (C_1-C_4)-Alkyl- oder eine niedere (C_2-C_6)-Hydroxyalkylgruppe, die 1 - 5 Hydroxyl- bzw. Hydroxyalkylgruppen enthalten kann, stehen, mit der Maßgabe, daß wenigstens einer der Reste $R_1 - R_4$ eine Hydroxyalkyl- oder Oligohydroxyalkylgruppe darstellt, in einer Menge von 1 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf das gesamte Mittel.
2. Kosmetische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe in Form der Rohprodukte der Herstellungsreaktion nach Behandlung mit einem sauren Kationenaustauscher zur Einstellung auf einen neutralen pH-Wert einsetzt.
3. Kosmetische Mittel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie neben den als Haut-Feuchthaltemittel wirkenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen die üblichen Bestandteile wie Emulgatoren, Fettsubstanzen,

/19

809832/0012

ORIGINAL INSPECTED

2703185

Pflanzenauszüge, Konservierungsmittel, Duftstoffe,
Verdickungs-, Lösungsmittel, Tenside in den herkömm-
lichen Mengen enthalten.

4. N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff.
5. N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff.
6. N-(1,3-Dihydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff.
7. N-(1,3-Dihydroxy-2-hydroxymethyl-2-propyl)-harnstoff.
8. Verfahren zur Herstellung von N-(2-Hydroxyalkyl)-harn-
stoffen durch Umsetzung von gegebenenfalls substituierten
2-Oxazolidonen bei erhöhter Temperatur zwischen vorzugs-
weise 100 bis 200°C mit primären oder sekundären, ins-
besondere primären Aminen.

809832/0012

-3-

2703185

P a t e n t a n m e l d u n g

D 5539

Kosmetische Mittel mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemitteln

Die Erfindung betrifft kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel mit einem Gehalt an hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen als Haut-Feuchthaltemittel.

Es ist allgemein bekannt, daß zu den Schutzmaßnahmen der gesunden Haut neben anderen Faktoren eine gewisse Hygroskopizität gehört. Werden die Substanzen, auf denen diese Hygroskopizität sowie ihre laufende Wiederherstellung beruhen, der Haut durch Umwelteinflüsse, wie wiederholtes Waschen mit stark netzenden und extrahierenden Stoffen, Chemikalieneinflüsse, starke Witterungseinflüsse, entzogen, so treten Veränderungen in der Hornschicht auf, durch die die Schutzwirkung der Haut gegen schädigende Umwelteinflüsse stark herabgesetzt werden kann.

Es bestand daher die Aufgabe, kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel zu entwickeln, durch die die Funktionsfähigkeit der Haut trotz schädigender Umwelteinflüsse voll bzw. in verstärktem Maße erhalten bleibt und im Falle einer eingetretenen Schädigung die Wiederherstellung der Hornhaut wirkungsvoll unterstützt wird.

Bei den bisher als Haut-Feuchthaltemittel eingesetzten Produkten handelte es sich durchweg um ionische Verbindungen wie Säuren und in erster Linie Salze, die zwar in manchen Fällen brauchbare Ergebnisse als Hautfeuchtigkeitsregulatoren

/2

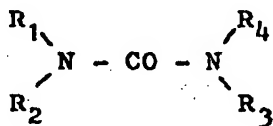
809832/0012

2703185

- 4 -

lieferten, jedoch die Stabilität insbesondere dünnflüssiger O/W-Emulsionen erheblich herabsetzen. In solchen Fällen konnten vielfach nur völlig unzureichende Mengen an Haut-feuchtigkeitsregulatoren eingearbeitet werden. Neben der allgemeinen Aufgabe zur Entwicklung guter Haut-Feuchthalte-mittel galt das besondere Interesse solchen Produkten, die keine Stabilitätsprobleme nach der Einarbeitung insbesondere auch in O/W-Emulsionen bereiten.

Diese Aufgabe wurde dadurch gelöst, daß man kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Haut-reinigungsmittel auf Basis üblicher Bestandteile wie Tenside, Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Lösungsmittel, Duftstoffe, Verdickungs-, Konservierungsmittel verwendet mit einem Gehalt an hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen der allgemeinen Formel



in der R_1 , R_2 , R_3 und R_4 unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine niedere (C_1-C_4)-Alkyl- oder eine niedere (C_2-C_6)-Hydroxyalkylgruppe, die 1 - 5 Hydroxyl- bzw. Hydroxyalkylgruppen enthalten kann, stehen, mit der Maßgabe, daß wenigstens einer der Reste $R_1 - R_4$ eine Hydroxyalkyl- oder Oligohydroxyalkylgruppe darstellt, in einer Menge von 1 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf das gesamte Mittel.

/3

809832/0012

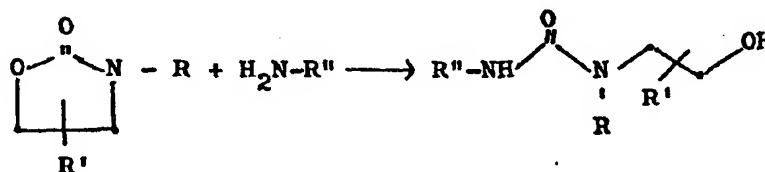
5-

2703185

Die s erfindungsgemäß einzusetzenden Produkte sind in v r-
züglicher Weise geeignt, die Wasserratenti n d r Haut auf-
rechtzuerhalten bzw. wiederherzustellen und hierdurch die
Haut weich und flexibel und voll funktionsfähig zu halten.

Die Herstellung der erfindungsgemäß als Haut-Feuchthaltemittel
zu verwendenden Verbindungen kann nach allgemein bekannten
Verfahren erfolgen. So können sie zum Beispiel durch Reaktion
von substituierten primären oder sekundären Aminen mit Harn-
stoff bei höheren Temperaturen von etwa 80 bis 200°C oder
durch Reaktion der substituierten Aminhydrochloride mit
Alkalicyanaten im wäßrigen Milieu erhalten werden. Auch
Reaktionen von Carbamidsäureestern, die am Stickstoff sub-
stituiert sein können, mit gegebenenfalls substituierten
primären oder sekundären Aminen, liefern die entsprechenden
hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe. Auch durch Reaktion
mit Isocyanaten, Carbamoylchloriden oder Phosgen können aus
entsprechend substituierten Aminen die erfindungsgemäß
einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe herge-
stellt werden.

Es wurde ferner gefunden, daß sich N-(2-Hydroxyalkyl)-harn-
stoffe auf einfache Weise dadurch herstellen lassen, daß man
gegebenenfalls substituierte 2-Oxazolidone bei erhöhter
Temperatur zwischen vorzugsweise 100 bis 200°C mit primären
oder sekundären, insbesondere primären Aminen reagieren läßt.
Die Reaktion verläuft dabei nach folgendem Schema:



/4

809832/0012

- 6 -

2703185

Erfindungsgemäß einzusetzend hydroxyalkylsubstituierte Harnstoffe sind zum Beispiel N-(2-Hydroxyäthyl)-; N-(2-Hydroxypropyl)-; N-(3-Hydroxypropyl)-; N-(2,3-Dihydroxypropyl)-; N-(2,3,4,5,6-Pentahydroxyhexyl)-; N-Methyl-N-(1,3,4,5,6-pentahydroxy-2-hexyl)-; N-Methyl-N'-(1-hydroxy-2-methyl-2-propyl)-; N-(1-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-; N-(1,3-Dihydroxy-2-propyl)-; N-(Tris-hydroxymethyl-methyl)-; N-Äthyl-N'-(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-; N,N'-Bis-(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxypropyl)-; N,N'-Bis-(2-hydroxypropyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-N'-propyl-; N,N-Bis-(2-hydroxypropyl)-N'-(2-hydroxyäthyl)-; N-tert. Butyl-N'-(2-hydroxyäthyl)-N'-(2-hydroxypropyl)-; N-(1,3-Dihydroxy-2-propyl)-N'-(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-N',N'-dimethyl-; N,N,N',N'-Tetrakis-(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-N',N'-bis-(2-hydroxypropyl)-harnstoff.

Die erfindungsgemäß einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe stellen farblose, kristalline oder viskose völlig stabile Produkte dar, die eine sehr gute physiologische Verträglichkeit besitzen und sich als neutrale, nicht-ionische Verbindungen durch eine besonders gute Einarbeitbarkeit in kosmetische Emulsionsgrundlagen auszeichnen. Für die Einarbeitung in kosmetische Produkte können auch Mischungen verschiedener hydroxyalkylsubstituierter Harnstoffe sowie Mischungen mit unsubstituiertem Harnstoff verwendet werden. Es ist ferner nicht unbedingt erforderlich, die reinen Verbindungen herzustellen, sondern es können auch die Rohprodukte der Reaktion eingesetzt werden, wenn man sie durch Behandlung mit einem sauren Kationenaustauscher auf einen neutralen pH-Wert einstellt.

/5

809832/0012

-4-

2703185

Als Hautpfleg -, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel, denen durch den Zusatz der erfindungsgemäß zu verwendenden N-Hydroxyalkyl-alkansäureamide besondere hautpflegende Eigenschaften verliehen werden, sind Tagescremes, Babycremes, Nacht- und Nährcremes, Reinigungscremes, Hautschutzcremes, Glycerincremes, Cremes mit speziellen Zusätzen tierischer und pflanzlicher Herkunft, Sonnenschutzcremes und Sonnenschutzemulsionen, Seifen, Badeöle, Schaumbäder, Duschbäder, Gesichtswasser, Rasierwasser zu nennen. Die Einarbeitung in die Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel kann in bekannter Weise durch einfaches Einrühren bzw. Auflösen erfolgen. Neben den erfindungsgemäß einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen können die kosmetischen Präparationen die in diesen üblicherweise vorhandenen Bestandteile, wie z.B. Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Konservierungsmittel, Duftstoffe, Lösungsmittel in den herkömmlichen Mengen enthalten. Der pH-Wert der Hautpflege- und Hautschutzmittel kann sich im Bereich von sauer bis neutral bewegen und wird zweckmäßigerweise auf schwach saure Werte um pH 6 eingestellt. Bei den Hautreinigungsmitteln auf Seifenbasis wird eine möglichst schwach alkalische Einstellung angestrebt.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf zu beschränken.

/6

809832/0012

- 8 -

2703185

B i s p i e l

Von den erfindungsgemäß als Haut-Feuchthaltemittel einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen wurden nachstehend aufgeführte Verbindungen entsprechenden Prüfungen unterworfen und in Rezepturen verwendet. Zunächst wird die Herstellung der Produkte beschrieben.

A) N-(2-Hydroxyäthyl)-harnstoff

Eine Mischung von 61 g (1 Mol) Äthanolamin und 60 g (1 Mol) Harnstoff wurde 8 Stunden lang auf 100°C erwärmt. Nach dem Erkalten kristallisierte die Mischung, und es wurde in nahezu quantitativer Ausbeute N-(2-Hydroxyäthyl)-harnstoff vom Schmelzpunkt 89-91°C erhalten. Durch Umkristallisieren aus Äthanol/Äther ließ sich der Schmelzpunkt auf 90-92°C steigern.

Für den Einsatz in kosmetischen Produkten ist aber eine Reinigung über Umkristallisieren nicht erforderlich. Zu diesem Zweck wird die wäßrige Lösung des Rohproduktes unter Rühren mit der H-Form eines Kationenaustauscher-Harzes, zum Beispiel Levatit S 100 (R), bis zur Einstellung eines pH-Wertes von 6 versetzt und anschließend wieder abfiltriert. Die so erhaltene wäßrige Lösung des N-(2-Hydroxyäthyl)-harnstoffs ist ohne weitere Behandlung für kosmetische Zwecke einsetzbar.

In entsprechender Weise wurden hergestellt:

B) N-(2-Hydroxypropyl)-harnstoff

Schmp. 118°C nach Umkristallisation aus Dioxan.

/ 7

809832/0012

- 9 -

2703185

C) N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff

Schmp. 75-76°C nach Umkristallisation aus Chloroform/
Äthanol.

D) N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff

Eine Lösung von 81 g (1 Mol) 2-Amino-2-methyl-propanol in 100 ml Wasser wurde mit 100 g 36 %iger Salzsäure (1 Mol) neutralisiert und anschließend bei Raumtemperatur unter Rühren mit einer Aufschlammung von 65 g (1 Mol) Natriumcyanat in 300 ml Wasser portionsweise versetzt. Nach 16-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde die Lösung unter vermindertem Druck eingedampft und der feste Rückstand mit siedendem Äthanol extrahiert. Nach Abdestillieren des Äthanol wurde der Rückstand aus Äthanol umkristallisiert. Es wurden 36 g, das sind 27 % der Theorie, an reinem N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff vom Schmp. 104°C isoliert.

In entsprechender Weise wurden hergestellt:

E) N-(1,3-Dihydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff

Farbloses Harz mit einem Brechungsindex n_D^{20} : 1.5030.

F) N-(1,3-Dihydroxy-2-hydroxymethyl-2-propyl)-harnstoff

Schmp. 138°C nach Umkristallisation aus Äthanol.

G) N,N'-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff

Eine Mischung aus 43,5 g (0,5 Mol) 2-Oxazolidon und 30,6 g (0,5 Mol) Äthanolamin wurde 2 Stunden lang auf 145°C erwärmt. Nach dem Abkühlen mit Eis/Wasser erstarrte der rohe N,N'-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff zu einer wachsartigen Masse. Nach dem Umkristallisieren aus Äthanol/Chloroform besaß die reine Verbindung einen Schmelzpunkt von 54-55°C.

/ 8

809832/0012

Bei den Produkten C, D, E, F handelt es sich um neue, bisher noch nicht als solche beschriebene Verbindungen.

Das günstige Verhalten der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen im Hinblick auf Wasseraufnahmefähigkeit und Wasserrückhaltevermögen wurde mittels nachstehend näher beschriebener Prüfmethoden festgestellt. Es handelt sich dabei um ein Verfahren zur Ermittlung der Gleichgewichtsfeuchte, die ein Maß für das Wasserretentionsvermögen darstellt und um die Bestimmung der Wasserretention, Rehydration und Elastizität imprägnierter Schweineepidermis.

1. Ermittlung der Gleichgewichtsfeuchte

Die zu untersuchenden Substanzen (ca. 300 - 500 mg) wurden mit einer definierten Menge Wasser angefeuchtet und bei 23°C 24 Stunden verschiedenen relativen Luftfeuchtigkeiten (1 %, 30 %, 47 %, 65 %, 89 % und 100 % relativer Feuchtigkeit) ausgesetzt. Die aufgenommene bzw. abgegebene Wassermenge wurde gravimetrisch bestimmt und graphisch aufgetragen. Aus den hieraus resultierenden Kurven kann auf diejenige relative Feuchtigkeit geschlossen werden, bei der weder Wasserabgabe noch Wasseraufnahme erfolgt. Dieser Wert, der als Gleichgewichtsfeuchte bezeichnet wird, ist ein Maß für das Wasserretentionsvermögen einer Substanz. Je niedriger der Wert liegt, umso positiver ist das Produkt zu beurteilen. Aus der Steilheit der Kurve läßt sich weiterhin das Wasseraufnahmevermögen (Hygroskopizität) der Substanz ablesen.

2. Messungen an der Schweineepidermis

a) Gewinnung der Schweineepidermis

-M-

2703185

Unmittelbar nach dem Töten der Schweine werden die Borsten der Haut mittels einer Haarschormaschine (Scherkopf 0,1 mm) abgeschnitten. Die Schweine werden in 60°C warmem Wasser ca. 3 - 5 Minuten gebrüht, die Epidermis anschließend abgeschält und bei -20°C bis zum Gebrauch gelagert.

b) Bestimmung der Wasserretention sowie der Rehydratation imprägnierter Schweineepidermis.

Ausgestanzte Epidermisstückchen (1 x 2 cm) wurden zwei Stunden in 10 %iger Lösung der Prüfsubstanz gebadet, unter standardisierten Bedingungen mittels einer kleinen Presse abgetupft und 24 Stunden zwischen zwei Klammern frei hängend in einem 100 ml Erlenmeierkolben bei 23°C und 30 % relativer Feuchtigkeit sowie 50 % relativer Feuchtigkeit (eingestellt durch Schwefelsäure-Wasser-Mischungen) getrocknet. Die Austrocknung der imprägnierten Probe auf X-% des Anfangsgewichtes wurde mit dem entsprechenden Wert der nur in Wasser gebadeten Epidermis (Blindwert) verglichen. In der Tabelle ist die Verbesserung der Wasserretention sowie der Rehydratation gegenüber dem Blindwert in $\Delta\%$ H₂O angegeben. Die Abweichungen betrugen bei den jeweiligen Doppelversuchen maximal ± 2 absolute Einheiten. Bei größeren Abweichungen wurde der Versuch wiederholt. Die Rehydratation wurde durch 24-stündige Trocknung der imprägnierten und abgetupften Schweineepidermis bei

30 % relativer Feuchtigkeit und anschließende
24-stündige Inkubation bei
90 % relativer Feuchtigkeit analog bestimmt.

/10

809832/0012

- 12 -

2703185

c) Elastizitätsmessungen an imprägnierter Schweineepidermis.

Ausgestanzte Epidermisstückchen (1 x 6 cm) wurden zwei Stunden in 10 %iger wäßriger Lösung der zu prüfenden Substanz gebadet und unter standardisierten Bedingungen abgetupft. Die Proben wurden zwischen zwei Klammern frei hängend bei 70 % relativer Feuchtigkeit sowie 90 % relativer Feuchtigkeit 24 Stunden inkubiert und in einer Zwick-Zugprüfmaschine (Typ: 1402) bei 0 - 50 p Belastung gedehnt. Als Maß für die Elastizität wurde die Dehnung in mm angegeben, die im Hooke'schen Bereich bei einer Belastung zwischen 5 - 30 p gemessen wurde.

Die bei den vorstehend beschriebenen Prüfungen erhaltenen Meßwerte sind nachstehender Tabelle 1 zu entnehmen.

/11

809832/0012

2703185

Tabelle 1

Produkt	Gleichgewichtsfeuchte (% r.F.)	Messungen an der Schweineepidermis			
		Wasserretention % H ₂ O nach Austrocknung bei 30 % r.F.	Wasserretention % H ₂ O nach Austrocknung bei 50 % r.F.	Rehydratation % Wasseraufnahme bei 90 % r.F.	mm-Dehnung nach Belastung zwischen 5 - 30 g 90 % r.F. 75 % r.F.
Blindwert	-	0	0	0	0
A	70	15	18	21	0,8
C	62	10	10	11	1,5
G	58	11	11	15	0,8

Der vorstehenden Tabelle ist neben der starken Wasseraufnahmefähigkeit auch das beachtliche Wasserretentionsvermögen der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindung n und damit ihre gute Eignung als Haut-Feuchthaltemittel in Hautpflege-, Hautschütz- und Hautreinigungsmitteln zu entnehmen.

/12

809832/0012

- 14 -

2703185

Nachstehend werden noch einige Beispiele für kosmetische Zubereitungen aufgeführt, die die erfindungsgemäß einzusetzenden Substanzen als Haut-Feuchthaltemittel enthalten.

Tagescreme schwach fettendFettsäurepartialglycerid Cutina MD^(R)

Dehydag	6,0	Gew.	Teile
Stearinsäure	8,0	"	"
Gemisch nichtionogener Emulgatoren			
Eumulgin C 700 ^(R) Dehydag	3,0	"	"
2-Octyldodecanol	4,0	"	"
Pflanzenöl	3,0	"	"
Paraffinöl	5,0	"	"
Triäthanolamin	0,4	"	"
1,2-Propylenglykol	3,0	"	"
Produkt A	6,0	"	"
Nipagin M	0,2	"	"
Parfümöl	1,0	"	"
Wasser	60,4	"	"

Baby-Creme

Gemisch höhermolekularer Ester, vorwiegend Mischester aus Pentaerythrit-

Fettsäureester und Zitronensäure-

fettalkoholester Dehymuls E^(R) Dehydag

Ölsäuredecylester	7,0	Gew.	Teile
Vaseline	10,0	"	"
Wollfett	10,0	"	"
Borsäure	5,0	"	"
Talkum	0,2	"	"
Zinkoxid	12,0	"	"
Nipagin M	8,0	"	"
Produkt G	0,2	"	"
Wasser	8,0	"	"
	39,6	"	"

/13

809832/0012

- 15 -

2703185

Nachter me

Kolloiddisp rses Gemisch aus 90 Teilen

Cetylstearylalkohol und 10 Teilen

Natriumlaurylsulfat

10,0 Gew. Teile

2-Octyldodecanol

12,0 " "

Pflanzenöl

7,0 " "

Wollfett

2,0 " "

Glycerin

1,0 " "

Produkt C

10,0 " "

Nipagin M

0,2 " "

Parfümöl

1,0 " "

Wasser

56,8 " "

Bor-Glycerin-Creme

Kolloiddisperses Gemisch aus 90 Teilen

Cetylstearylalkohol und 10 Teilen

Natriumlaurylsulfat

12,0 Gew. Teile

2-Octyldodecanol

8,0 " "

Pflanzenöl

5,0 " "

Borsäure

2,0 " "

Glycerin

28,0 " "

Nipagin M

0,2 " "

Produkt B

6,0 " "

Wasser

38,8 " "

Feuchtigkeitscreme

Gemisch von Mono- und Diglyceriden der
Palmitin- und Stearinsäure, Eumulsan MD (R)
Dehydag

16,0 Gew.-Teile

Fettalkoholpolyglykoläther,

Eumulgin B3 (R) Dehydag

4,0 " "

Ölsäuredecylester

5,0 " "

Pflanzenöl

5,0 " "

Paraffinöl

2,0 " "

Produkt A

5,0 " "

1,2-Propylenglykol

5,0 " "

p-Hydroxybenzoesäuremethylester

0,2 " "

Wasser

57,8 " "

800832/0012

/14

- 16 -

2703185

Feuchtigkeitserneuerung

Selbstemulgierendes Gemisch aus Mono- und Diglyceriden höherer gesättigter

Fettsäuren Eumulsan KD ^(R) Dehydag	16,0	Gew.-Teile
Fettalkoholpolyglykoläther		
Eumulgin B 3 ^(R) Dehydag	1,0	"
2-Octyldodecanol	12,0	"
Isopropylmyristat	8,0	"
Paraffinöl	4,0	"
Produkt G	5,0	"
Sorbitlösung Karion ^(R) flüssig	8,0	"
p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,2	"
Wasser	55,8	"

FeuchtigkeitsemulsionGemisch von Mono- und Diglyceriden der Palmitin- und Stearinsäure, Eumulsan MD^(R) Dehydag

Fettsäuren Eumulsan MD ^(R) Dehydag	6,0	Gew.-Teile
Fettalkoholpolyglykoläther, Eumulgin B3 ^(R) Dehydag	4,0	"
2-Octyldodecanol	10,0	"
Pflanzenöl	4,0	"
Paraffinöl	4,0	"
Produkt B	5,0	"
1,2-Propylenglykol	7,0	"
p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,2	"
Wasser	59,8	"

Sonnenschutzcreme

Gemisch höhermolekularer Ester mit

Fettstoffen Dehyduls K ^(R) Dehydag	30,0	Gew. Teile
Ölsäuredecylester	15,0	" "
Lichtschutzmittel	5,0	" "
Nipagin M	0,2	" "
Produkt D	8,0	" "
Wasser	41,8	" "

/15

809832/0012

- 17 -

2703185

GesichtsmaskeGemisch von Fettsäurepartialglycerid mit
Emulgatoren Cutina LE^(R) Dehydag

Ölsäuredecylester

Vitaminöl

Kaolin

Reisstärke

Nipagin M

Produkt F

Wasser

12,0 Gew. Teil

4,0 " "

5,0 " "

2,0 " "

3,0 " "

0,2 " "

10,0 " "

63,8 " "

Rasierwasser

Oleyl-Cetylalkohol

Äthanol 96 %

Methanol

Kampfer

Perubalsam

Parfüm

Hamamelisextrakt

Borsäure

Produkt A

Produkt E

Wasser

1,0 Gew. Teile

67,5 " "

0,2 " "

0,2 " "

0,1 " "

0,5 " "

10,0 " "

0,5 " "

5,0 " "

5,0 " "

10,0 " "

Gesichtswasser

Gurkensaft

Citronensäure

Äthanol 96 %ig

Produkt C

Produkt B

Duftstoff

Wasser

15,0 Gew. Teile

0,2 " "

15,0 " "

5,0 " "

5,0 " "

1,0 " "

58,8 " "

/16

809832/0012

- 18 -

2703185

Schaumbad

Monoäthanolaminlaurylsulfat			
ca. 33 % Waschaktivsubstanz	66,0	Gew.	Teile
Kokosfettsäurediäthanolamid	3,0	"	"
Produkt G	10,0	"	"
Parfümöl	3,0	"	"
Wasser	18,0	"	"

Crema-Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat			
ca. 30 % WAS	78,0	Gew.	Teile
Ölsäurediäthanolamid	4,0	"	"
Laurinsäurehexylester	8,0	"	"
Produkt A	5,0	"	"
1,2-Propylenglykol	2,0	"	"
Parfümöl	3,0	"	"

Seife mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemitteln

Es wurde ein zu 80 % aus Natriumtalgseife und zu 20 % aus Natrium-Cocossseife bestehendes Gemisch verwendet. Die in Form von Flocken vorliegende Seife mit einem Wassergehalt von 20 % wurde mit

0,2	Gewichtsteilen	1-Hydroxyäthan-1,1-diphosphonsäure,
10,0	"	" Produkt A,
3,0	"	" Parfümöl,

bezogen auf 100 Gewichtsteile Seife, vermischt, in einer Strangpresse verformt und zu Stücken gepreßt.

Syndet-Seifenstück mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemittel

Dem Beispiel wurde ein Syndetstück auf Basis eines Gemisches von Olefinsulfonat und Sulfobernsteinestersalz zugrunde gelegt.

/17

809832/0012

- 19 -

2703185

Zur Herstellung des Gemisches diente das Dinatriumsalz eines Sulfobernsteinsäuremonofettsäureesters, der aus der C_{12} - C_{18} -Fraktion eines Kokosfettalkohols hergestellt worden war. Das Olefinsulfonat stammte von einem Gemisch geradkettiger α -Olefine mit 15 - 18 Kohlenstoffatomen ab. Dieses Olefingemisch war durch Sulfonieren von 1 Mol Olefin mit ca. 1,2 Mol gasförmigem, inertgas-verdünntem Schwefeltrioxid, Hydrolysieren des rohen Sulfonierungsproduktes mit der berechneten Menge Natronlauge bei Temperaturen von etwa 100°C und Bleichen des Sulfonates mit Hilfe von Hypochlorit hergestellt worden. Das Gemisch der beiden Sulfonate enthielt etwa 5 Gewichtsprozent Neutralsalze (Natriumsulfat und Natriumchlorid), bezogen auf wasserfreies Sulfonat. Die Syndetmasse hatte folgende Zusammensetzung:

- 70 Gewichtsteile Tensidgemisch, bestehend aus
 - 60 Gew.-% Olefinsulfonat
 - 40 Gew.-% Dinatriumsalz des Sulfobernsteinsäureesters
- 15 Gewichtsteile Talgfettsäure (JZ 2)
- 2 Gewichtsteile Lanolin
- 5 Gewichtsteile Wasser
- 8 Gewichtsteile Produkt G
- 2 Gewichtsteile Parfümöl.

Die Masse wurde in einer Strangpresse verformt und zu Stücken gepreßt.

An die Stelle der in den vorstehenden Rezepturen genannten erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen können mit gleich gutem Erfolg auch andere der aufgeführten erfindungsgemäß einzusetzenden Produkte treten.

/18

809832/0012